# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-258641

(43)Date of publication of application: 09.10.1995

(51)Int.CI.

CO9K 19/42 CO9K 19/06 CO9K 19/12 CO9K 19/20 CO9K 19/30 CO9K 19/46 GO2F 1/13

(21)Application number : **07-046354** 

(71)Applicant : CHISSO CORP

(22)Date of filing:

09.02.1995

(72)Inventor: EMOTO HISAYOSHI

SAITO HIDEO

**FURUKAWA KENJI** 

# (54) LIQUID CRYSTAL COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a liquid crystal composition having improved temperature dependability in threshold voltage by using a plurality of optically active substances which have different temperature dependability of positive or negative in the rotation of cholesteric phase induced when it is added to the nematic liquid crystal, but the same twisting direction.

CONSTITUTION: The object liquid crystal composition comprises (A) an optically active substance of the formula I (6-membered rings A, e'-x<sub>2</sub> (4), \(\tau\_1\), \(\tau\_2\), \(\tau\_2\), \(\tau\_1\), \(\tau\_2\), \(\tau\_2\), \(\tau\_1\), \(\tau\_2\), \(\tau\_1\), \(\tau\_2\), \(\tau\_2\), \(\tau\_1\), \(\tau\_2\), \(\ta B, C are benzene, cyclohexane, pyrimidine ring or the like; 1, m are 0, 1, 2; n is 1, 3; X is a single bond, CO, COO, CH2; Y, Z are single bond, COO, CH2O, CH2CH2; R is a 1-15C alkyl, cyano; R1 is a 2-10C alkyl) and having positive temperature

$$S = X \left( \left( \begin{array}{c} y \\ \end{array} \right)^{\frac{2}{3}} = X \left( \left( \begin{array}{c} z \\ \end{array} \right)^{\frac{2}{3}} = \left( \begin{array}{c} x \\ \end{array} \right)^{\frac{2}{3}} =$$

П

I

dependency in the rotation of cholesteric phase induced, when it is added to a nematic liquid crystal and (B) an optically active substance of the formula II (6membered rings A1, B1 and C1 are the same as ring A; X2 is the same as X; Y2, Z2 are the same as Y; W is a single bond, COO; p, q are the same as 1; r is the same as n; R4 is the same as R; R5 is the same as R1) and having the same direction of spiral twisting as that of component A and is negative in the temperature dependency.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

09.02.1995

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2514607

[Date of registration]

30.04.1996

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

04.01.2000

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平7-258641

(43)公開日 平成7年(1995)10月9日

(51)Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 9 K 19/42 19/06 19/12 19/20	識別記号	庁内整理番 9279-4H 9279-4H 9279-4H 9279-4H	号	FI				技術表示箇序
19/30		9279-4H	審査請求	有	発明の数	2 FD	(全 34 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号 (62)分割の表示 (22)出願日	特顧平7-46354 特顧昭61-1791946 昭和61年(1986) 7)			(71) 出版 (72) 発明 (72) 発明 (72) 発明 (74) 代理	チッ阪 大 江神奈 24 斉神 古 明者 古 明者 古	尚養 川県 秀樹 川県 野樹 川県横海	北区中之島 3 市金沢区東朝 市金沢区乙舳 賀市久里浜 1	比奈3丁目11番 叮10番1号

# (54) 【発明の名称】 液晶組成物

### (57)【要約】

【目的】コレステリック相における旋回能の温度依存性 を調整された液晶組成物。

【構成】ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質少なくとも一つと、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質少なくとも一つとを含有するネマチック液晶組成物。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質少なくとも一つと、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質少なくとも一つとを含有することを特徴とするネマチック液晶組成物。

【請求項2】 請求項1において、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度\*10

\*依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式 (Ia) で表される化合物、一般式 (Ib) で表される化合物および一般式 (Ic) で表される化合物からなる群から選ばれた化合物であり、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質が後配の一般式 (II) で表される化合物であることを特徴とする、ネマチック液晶組成物。

2

[化1]

$$R-X \stackrel{\text{CH}_3}{=} Z \stackrel{\text{CH}_$$

$$R^{4}-X_{2}-\left(A_{1}\right)_{p}Y_{2}-\left(B_{1}\right)_{q}Z_{2}-\left(C_{1}\right)_{r}W+CH_{2}+\sum_{s}^{CH_{5}}CHR^{5}$$
(B)

(Ia) 式中、六員環A、BおよびCはそれぞれ独立に ベンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ビリミ ジン環またはピリジン環を示し、1およびmはそれぞれ 独立に0、1または2の整数を、nは1または2の整数 を示し、(1+m+n)の値は1ないし4であり、Xは 単結合、-CO-、-COO-、-CH2-または-C  $H_2CH_2-$ を示し、1=0のときはYは単結合を、m=0のときはZは単結合を示し、1・m≠0のときはYお よびZはそれぞれ独立に-COO-、-OCO-、-C  $H_2O_{-}, -OCH_2_{-}, -CH_2CH_2_{-}, -CH=N-$ または-N=CH-を示す。Rは炭素数1~15のアル キル基もしくはアルキルオキシ基またはシアノ基を示 し、R1は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、 Rがシアノ基であるときはXは単結合である。(Ib) 式中、六員環A、BおよびCはそれぞれ独立にベンゼン 環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環ま たはピリジン環を示し、xおよびzはそれぞれ独立にO または1の整数を、yは0、1または2の整数を示し、 (x+y+z) の値は0以上2以下であり、 $X_1$ は単結 合、-CO-、-COO-、-CH2O-または-CH2

CH2-を示し、y=0のときはY1は単結合を、yが1 または2のときはYiは-COO-、-OCO-、-C  $H_2O-$ ,  $-OCH_2-$ ,  $-CH_2CH_2-$ , -CH=N-または-N=CH-を示す。Z1は単結合、-COO -, -OCO-, -CH2O-, -OCH2-, -CH2 CH2-、-CH=N-または-N=CH-を示し、 T'、T'、T'およびT'はそれぞれ独立に水素原子、ハ ロゲン原子またはシアノ基を示し、R<sup>2</sup>は炭素数1~1 5のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、シアノ基ま 40 たはハロゲン原子を示し、R2がシアノ基またはハロゲ ン原子であるときはX1は単結合を示す。R1は炭素数2 ~10の直鎖のアルキル基を示す。(Ic)式中、六員 環A、BおよびCはそれぞれ独立にペンゼン環、シクロ ヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環またはピリジ ン環を示し、xおよびzはそれぞれ独立に0または1の 整数を、yは0、1または2の整数を示し、(x+y+ z) の値は0以上2以下であり、 $Y_1$ はy=0のとき単 結合を、yが1または2のときは-COO-、-OCO -, -CH2O-, -OCH2-, -CH2CH2-, -C 50 H=N-または-N=CH-を示し、Ziは単結合、-

COO-, -OCO-, -CH2O-, -OCH2-, -CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -、-CH=N-または-N=CH-を示 し、T1、T2、T3およびT1はそれぞれ独立に水素原 子、ハロゲン原子またはシアノ基を示し、R1およびR3 はそれぞれ独立に炭素数2~10の直鎖のアルキル基を 示す。(II)式において、六員環A1、B1およびC1は それぞれ独立にペンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキ サン環、ピリミジン環またはピリジン環を示し、pおよ びgはそれぞれ独立にO、1または2の整数を、rは1 以下であり、sは0、1、2、3または4を示し、X<sub>2</sub> は単結合、-O-、-CO-、-COO-、-OCO -、-OCOO-、-OCH2-または-OCH2CH2 -を示し、p=0のときは $Y_2$ は単結合を、q=0のと きは22は単結合を示し、pおよびqが1または2のと きはY2およびZ2は-COO-、-OCO-、-CH2 O-,  $-OCH_2-$ ,  $-CH_2CH_2-$ , -CH=N- $\sharp$ たは-N=CH-を示し、s=0のときはWは単結合、 -COO-または-OCO-を示し、sが1、2、3ま\* \*たは4のときはWは単結合、-O-、-COO-または -OCO-を示す。R4は炭素数1~15のアルキル基 またはシアノ基を示し、R5は炭素数2~10の直鎖の アルキル基を示し、R'がシアノ基であるときX2は単結 合である。

【請求項3】 請求項2において、一般式(Ia)で表 される化合物、一般式 (Ib) で表される化合物および 一般式(Ic)で表される化合物からなる群から選ばれ た光学活性化合物と一般式(II)で表される光学活性化 または2の整数を示し、(p+q+r)の値は1以上4 10 合物とを合わせて $0.05\sim10$ 重量%含有することを 特徴とする、ネマチック液晶組成物。

> 【請求項4】 請求項2または請求項3において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (III) で表される化合物であり、該光学活性物質とら せんのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を 負とする光学活性物質が後記の一般式 (VI) で表される 化合物である、ネマチック液晶組成物。

【化2】

$$R - \left( \bigcirc \right) \right) V_1 - \left( \bigcirc \right) V_0 - CH - R^1$$

$$*$$

$$(II)$$

$$R^{4}$$
  $(V)$ 
 $v_{4}$   $v_{4}$   $v_{1}$   $v_{1}$   $v_{1}$   $v_{2}$   $v_{3}$   $v_{4}$   $v_{1}$   $v_{2}$   $v_{3}$   $v_{4}$   $v_{4}$   $v_{5}$   $v_{1}$   $v_{2}$   $v_{3}$   $v_{4}$   $v_{5}$   $v_{5}$ 

(III) 式中、aは0、1または2の整数を、bは1ま は3であり、a=0のとき $V_1$ は単結合を示し、aが1 または2のときViは-COO-、-OCO-、-CH2 O-、-OCH2-または-CH2CH2-を示し、Rは **炭素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基** またはシアノ基を示し、R1は炭素数2~10の直鎖の アルキル基を示す。 (VI) 式において、gは0、1また は2の整数を、hは1または2の整数をそれぞれ示し、

(g+h) の値は1以上3以下であり、g=0のときV4は単結合を示し、gが1または2のときV4は-COO※

※一、一〇CO一、一CH2O一または一〇CH2一を示 たは2の整数をそれぞれ示し、(a+b)の値は2また 30 す。 $W_1$ は単結合、-O-または-COO-を示し、 $R^6$ は炭素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ 基またはシアノ基を示す。

> 【請求項5】 請求項2または請求項3において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (III) で表される化合物であり、該光学活性物質とら せんのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を 負とする光学活性物質が後配の一般式 (VII) で表され る化合物である、ネマチック液晶組成物。

【化3】

$$R - \left( \bigcirc \right) - V_1 - \left( \bigcirc \right) - 0 = 0 = 0$$

$$*$$

$$*$$

$$*$$

$$(II)$$

$$R^{7} = V_{5} = V_{5$$

(III) 式中、aは0、1または2の整数を、bは1ま たは2の整数をそれぞれ示し、(a+b)の値は2また は3であり、a=0のとき $V_1$ は単結合を示し、aが1 50 炭素数 $1\sim15$ のアルキル基もしくはアルキルオキシ基

または2のときV1は-COO-、-OCO-、-CH2 O-、-OCH2-または-CH2CH2-を示し、Rは

またはシアノ基を示し、R1は炭素数2~10の直鎖の アルキル基を示す。 (VII) 式において、iは0、1ま たは2の整数を、jは1または2の整数をそれぞれ示 し、(i+j) の値は1以上3以下であり、i=0のと きV。は単結合を示し、iが1または2のときV。は-C OO-、-OCO-、-CH2O-または-OCH2-を 示す。R<sup>7</sup>は炭素数1~15のアルキル基またはアルキ ルオキシ基を示し、R®は炭素数2~10の直鎖のアル\* \*キル基を示す。

【請求項6】 請求項2または請求項3において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式 (IV) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VI)で表される化 合物である、ネマチック液晶組成物。

6

【化4】

$$R^{6}$$
  $W_{1}$   $-CH_{2}$   $CH_{5}$   $W_{1}$   $-CH_{2}$   $CH_{5}$   $W_{1}$ 

(IV) 式中、cおよびdはそれぞれ0または1の整数を 示し、V2は単結合、-COO-または-OCO-を示 し、T1、T2、T8およびT1はそれぞれ独立に水素原 20 キルオキシ基またはシアノ基を示す。 子、ハロゲン原子またはシアノ基を示し、R1は炭素数 2~10の直鎖のアルキル基を示し、R2は炭素数1~ 15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、シアノ基 またはハロゲン原子を示す。 (VI) 式において、gは 0、1または2の整数を、hは1または2の整数をそれ ぞれ示し、(g+h)の値は1以上3以下であり、g=0のときV4は単結合を示し、gが1または2のときV4 は-COO-、-OCO-、-CH2O-または-OC※

※H2-を示す。W1は単結合、-O-または-COO-を 示し、R6は炭素数1~15のアルキル基もしくはアル

【請求項7】 請求項2または請求項3において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (IV) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VII)で表される 化合物である、ネマチック液晶組成物。

【化5】

$$R^{2} \xrightarrow{T_{1}^{1} T^{2}} (N)$$

$$= V_{2} \xrightarrow{T_{3}^{1} T^{4} CH_{5}} (N)$$

$$R^{7} = \left( \bigcirc \right)_{i}^{i} = \left( \bigcirc \right)_{i}^{0} = \left( \bigcirc \right)_{i}^{H_{3}} = \left( \bigcirc \right)_{i}^{H_{3}}$$

(IV) 式中、cおよびdはそれぞれ0または1の整数を 示し、V2は単結合、-COO-または-OCO-を示 し、T¹、T²、T³およびT¹はそれぞれ独立に水素原 子、ハロゲン原子またはシアノ基を示し、R1は炭素数 40 2~10の直鎖のアルキル基を示し、R2は炭素数1~ 15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、シアノ基 またはハロゲン原子を示す。 (VII) 式において、Iは 0、1または2の整数を、jは1または2の整数をそれ ぞれ示し、(1+j)の値は1以上3以下であり、1= 0のときV6は単結合を示し、iが1または2のときV6 は-COO-、-OCO-、-CH2O-または-OC

H2-を示す。R7は炭素数1~15のアルキル基または アルキルオキシ基を示し、R®は炭素数2~10の直鎖 のアルキル基を示す。

【請求項8】 請求項2または請求項3において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式 (V) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後配の一般式(VI)で表される化 合物である、ネマチック液晶組成物。

[化6]

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{5} \\
\text{R}^{3} - \text{CHO} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{5} \\
\text{I} \\
\text{OCH} - \text{R}^{1}
\end{array}$$
(V)

$$\mathbb{R}^{\delta} \left( \bigcirc \right)_{g} V_{4} \left( \bigcirc \right)_{h} W_{1} - \mathbb{C}H_{2} - \mathbb{C}H - \mathbb{C}_{2}H_{5}$$
 (VI)

(V) 式中、eは0、1または2の整数を、fは1または2の整数をそれぞれ示し、(e+f)の値は1以上3以下であり、e=0のとき $V_3$ は単結合を示し、eが1または2のとき $V_3$ は一COOーまたは $-CH_2O$ ーを示す。 $R^1$ および $R^3$ はそれぞれ独立に炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。 (VI) 式において、gは0、1または2の整数を、hは1または2の整数をそれぞれ示し、(g+h)の値は1以上3以下であり、g=0のとき $V_4$ は単結合を示し、gが1または2のとき $V_4$ は一COO-、-OCO-、 $-CH_2O$ -または $-OCH_2$ -を\*

\*示す。Wr は単結合、-O-または-COO-を示し、 10 R<sup>6</sup>は炭素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオ キシ基またはシアノ基を示す。

【請求項9】 請求項2または請求項3において、旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式(V)で表される化合物であり、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質が後配の一般式(VII)で表される化合物である、ネマチック液晶組成物。

【化7】

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{3} \\
\text{I} \\
\text{CHO}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{3} \\
\text{I} \\
\text{OCH} \\
\text{R}^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{3} \\
\text{I} \\
\text{OCH} \\
\text{R}^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{(Y)} \\
\text{Y}
\end{array}$$

$$R^{7} = \left( \begin{array}{c} O & CH_{5} \\ \downarrow & \downarrow \\ \downarrow & CO - CH - R^{8} \end{array} \right)$$
(VI)

(Y) 式中、eは0、1または2の整数を、fは1または2の整数をそれぞれ示し、(e+f)の値は1以上3以下であり、e=0のときV。は単結合を示し、eが1または2のときV。は一COO-または-CH2O-を示 3のす。R<sup>1</sup>およびR<sup>3</sup>はそれぞれ独立に炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。(VII)式において、iは0、1または2の整数を、jは1または2の整数をそれぞれ示し、(i+j)の値は1以上3以下であり、i=0のときV。は単結合を示し、iが1または2のときV。は一COO-、-OCO-、-CH2O-または-OCH2-を示す。R<sup>7</sup>は炭素数1~15のアルキル基またはアルキルオキシ基を示し、R<sup>8</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。

【請求項10】 コレステリック相の旋回能が、20~ 40 40℃の温度範囲内で温度に依らず一定となるように光 学活性物質が選ばれている、請求項2ないし請求項9の いずれか一項に記載のネマチック液晶組成物。

【請求項11】 コレステリック相の旋回能の温度依存性が20~40℃の温度範囲内で所望の値となるように 光学活性物質が選ばれている、請求項2ないし請求項9 のいずれか一項に記載のネマチック液晶組成物。

【請求項12】 ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を正とする 光学活性物質少なくとも一つと、該光学活性物質とらせ 50

んのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加 した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依 存性を負とする光学活性物質少なくとも一つとを含有す の るネマチック液晶組成物を用いることを特徴とする液晶 表示素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はネマチック液晶組成物に 関する。さらに詳しくは、液晶表示素子に使用して、そ のしきい値電圧の温度依存性の改善されたネマチック液 晶組成物および固有ピッチの温度依存性の改善されたネ マチック液晶組成物に関する。

[0002]

0 【従来の技術】TN型液晶表示素子は、回路・駆動方式 ならびにセル製造技術の向上、そして特に素子に封入さ れる液晶組成物の特性改善によって、初期の頃には時 計、電卓等にしかなかった用途も急速に拡大されてき た。この液晶組成物その他の改善により急速な用途拡大 がなされているのは、

①表示容量の増大、ならびに

②ネマチック液晶相の温度範囲の拡大

によるところが大きい。表示容量の増大という点ではハ ンドヘルドコンピューターの端末等のディスプレーや液 晶TVがその例であり、ネマチック液晶相の温度範囲の 拡大という点では、車載用計器や屋外使用の計器等のデ ィスプレーがその例である。しかしながら、液晶表示素 子には改善すべき点が山積されている。たとえば視角の 狭いこと、コントラストが悪いこと、応答速度が遅いこ と、まだまだ表示容量が小さいこと、そして周囲の温度 変化による表示品質の低下などが挙げられる。このうち 周囲の温度変化による表示品質の低下はしきい値電圧V thの温度変化に帰因される。液晶分子の逆ツイストを抑 えて液晶表示素子の表示品質を保つためにらせんのねじ れ方向が右まわりあるいは左まわりの光学活性物質を微 10 量添加するということも、ごく普通に行われている。し かしながら、液晶組成物のしきい値電圧が、まだかなり の温度依存性を有しているために、周囲の温度変化によ る表示品質の低下は避けられない問題である。視角およ びコントラストの改善という点ではスーパーツイスト複 屈折方式 (SBE方式と略記する) をとることによりか なり改善されている。SBE方式はTN方式とはいくつ かの点で異なっている。まず、TN方式では前述したよ うに微量の光学活性物質を添加して、液晶分子が表示素 子内で配向処理されたガラス基板との相互作用で90度 20 ツイストするのを補っている。ここで表示素子のセル厚 dと液晶組成物の固有ピッチPの比P/dは通常10~ 20位になっている。しかしSBE方式では、光学活性 物質の添加量を大幅に増やしP/dの値を2以下にする ことにより、液晶分子を表示素子内で270度ツイスト させている。さらに、TN方式では電圧を印加していな い状態で表示素子内で、ガラス基板と液晶分子のなす角 度(プレチルト角)が数度以内になるように配向させて いるが、SBE方式ではプレチルト角が20度程度にな るように配向させている。このようなSBE方式を用い 30 て視角およびコントラストの改善をした例がT. J. シ ェーファー、J. ネーリングらにより、855ID学会 において報告されている。しかし、このSBE方式にも 問題点がある。温度変化により固有ピッチが変化するた め、P/dの値が2以上になると270度ツイストが9 0度ツイストに変わってしまうということが起こる。そ のため、固有ピッチPを温度によらず一定に保つ必要が ある。

Q

【0003】また、表示容量の増大の改善という点では、表示素子に電圧を印加していった時の透過率の変化 40の急峻性の改善が必要である。G. パウアーとW. フェーレンパックは第15回フライブルグ液晶会議('85)において270度ツイストにすると急峻性が大幅に改善されるという計算結果を報告している。ここでも固有ピッチの温度変化による変化をなくすことが必要となってくる。応答速度の改善という点では、中川と増田が'85SID学会において、ゲスト・ホスト型液晶表示素子を二枚重ねて用いる二層式ゲストホスト方式(DGH方式と略記する)で、P/d=1.0の液晶組成物を用いて、360度ツイストにし、応答速度が改善され 50

たことを報告している。ここでも固有ビッチの温度変化 による変化をなくすことは重要である。また、相転移方 式(PC方式)の表示素子においても固有ビッチの温度 変化による変化はない方が良い。さらに、周囲の温度変 化による表示品質の低下の改善という点では、しきい値 電圧Vthの温度依存性を小さくすれば良い訳である。し きい値電圧Vthの温度変化による変化の原因としてはネ マチック液晶の弾性定数や誘電率異方性などの温度変化 による変化や、固有ピッチの温度変化による変化などが 挙げられる。しきい値電圧の温度依存性を改善するため にいくつかの試みがなされており、その中でも固有ピッ チの温度による変化をコントロールすることにより、し きい値電圧の温度依存性を改善する方法がしばしば行わ れる。光学活性物質をネマチック液晶に添加していく場 合、その光学活性物質の濃度Cとその液晶組成物の固有 ピッチPの間には(1)式のような関係がある。尚、固 有ピッチの逆数 P-1 は旋回能とも呼ばれ、ねじりの強さ を示している。

$$P^{-1} = h \cdot C \tag{1}$$

(1) 式中でhはヘリカルツイスティングパワーと呼ばれ、その光学活性物質に固有の定数であり、温度により変化する。その温度による変化は(2)式のように表される。

$$h = \alpha + \beta T + \gamma T^2 + \cdots$$
 (2)

(2) 式中で $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ 、…は比例定数である。温度一定で、TN型液晶表示素子のセル厚を一定とした場合の、しきい値電圧Vthの旋回能依存性の例を第1図に示す。第1図は以下に示すネマチック液晶組成物A

2 4 重量 5

[0004]

(化8)

$$C_3H_1$$
  $H$   $C_7H_{15}$   $H$   $C_7H_{15}$   $H$   $C_7H_{15}$   $C_7H_{1$ 

[0005] に式

(化9]

$$NC - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_5$$

【0006】で示される光学活性物質C-1を添加した 時の旋回能P-1としきい値電圧Vthの関係を示す。第1 図から判るように、しきい値電圧Vthは旋回能P-1の増 大と共に高くなる。すなわち、液晶組成物の固有ピッチ が長くなるとしきい値電圧Vthは低下する。また、前述 したネマチック液晶組成物Aに光学活性物質C-1を 0. 4 重量%添加した時の旋回能P-1 の温度依存性を第 2図に示す。第2図から判るように旋回能P-1は温度の 上昇と共に小さくなり、液晶組成物の固有ピッチPは温 度の上昇と共に大きくなる。一方、しきい値電圧Vthの 温度依存性を第3図に示す。しきい値電圧Vthは温度の 上昇と共に低下している。これは第1図および第2図か ら判るように温度が上昇すると共に液晶組成物の固有ビ ッチPが増大し、しきい値電圧Vthを低下させているこ とを示している。また、しきい値電圧Vthは弾性定数等 の温度変化により、低下することが知られている。従っ て、しきい値電圧Vthの温度変化を小さくするためには 液晶組成物の固有ピッチPは温度の上昇と共に短くなる ことが望ましい。以上に述べてきたように、固有ピッチ の温度依存性をコントロールすることは、前述した種々 20 の表示方式の液晶表示素子がかかえている色々な問題点\*

11

$$P_{\text{Mix}}^{-1} = \sum_{i=1}^{n} h_{i} \cdot C_{i} = \sum_{i=1}^{n} P_{i}^{-1}$$
 (3)

【0008】この(3)式は最終的な液晶組成物の旋回 能 (Pnix) -1 は元のネマチック液晶に個々の光学活性 物質を濃度Ciで、単独で添加したときの旋回能(P 1) -1の和になることを示している。 なお、ヘリカルツ イスティングパワーhの符号を右ねじりの光学活性物質 は正にとり、左ねじりのこう学活性物質は負にとれば、 右ねじりおよび左ねじりの光学活性物質を混合して添加 された液晶組成物の固有ピッチPmixも(3)式で表さ れる。従来の光学活性物質では、同じ向きのねじりの光 学活性物質を混合して添加しても、固有ピッチの温度依 存性は両者の中間になるだけで、温度依存性をなくした り、通常とは逆の温度依存性を得ることはできない。と ころで、らせんが右ねじりの光学活性物質と左ねじりの 光学活性物質とを、或る特定の割合で混合した物をネマ チック液晶に添加することにより、固有ピッチの温度依 存性をなくすことや、逆の温度依存性を得ることが報告 されている(例えば米国特許第4,264,148号参 照)。しかしながら、この場合には互いにねじりを相殺 する右ねじりおよび左ねじりの光学活性物質を混合して 所定の固有ビッチを得ているためにその混合比率によっ ては、室温付近でも施回能P-1が0になる場合がある。 そしてこの温度の上と下とでは旋回の向きが逆になり、 この型の液晶組成物を用いた液晶表示素子の表示品質が 著しく低下する。 そのため、混合比率はかなり限定され た範囲しかとれないことになる。さらに、固有ピッチの

\*を改善するために非常に重要であることがわかる。すなわち、SBE方式、DGH方式そしてPC方式については、固有ピッチが温度によらず一定であることが要求されている。また、TN方式でのしきい値電圧Vthの温度依存性の改善のためには、固有ピッチが温度の上昇と共に短くなることが要求されている。しかし、固有ピッチの温度変化による変化が急激なほど良いとは一概に言えず、温度変化による固有ピッチの温度変化の大小が調整できることも必要となる。一般に知られている光学活性10物質の添加によってはネマチック液晶組成物の固有ピッチは温度の上昇と共に大きくなってしまう。つまり旋回能P-1が温度の上昇と共に小さくなってしまうので、単独で添加しても固有ピッチの温度依存性をコントロールすることはできない。つまり、固有ピッチの温度依存性をなくしたり、通常とは逆の温度依存性を得ることはできない。

【0007】ネマチック液晶に複数の光学活性物質を添加した時に得られる液晶組成物の固有ピッチPmixは(3)式のように示される。

【数1】

るため、固有ピッチの温度コントロールはかなり難しくなる。また、右ねじりおよび左ねじりの光学活性物質の両方を添加しているため、所望のらせんピッチを得るのにどうしても添加量を多くせざるを得ない。そのため、得られるネマチック液晶組成物の転移温度、粘度、しきい値電圧Vthなどの特性は、元のネマチック液晶の諸特性から、かなり変化してしまう。また、光学活性物質は高価であるので、最終的な液晶組成物の値段もその分、高価になってしまう。これらの欠点のため、実際にこのような右ねじりおよび左ねじりの二種類の光学活性物質を添加した液晶組成物を使用するのには、大きな制約があった。

### [0009]

【発明が解決しようとする課題】前述したように、本発明の第一の目的は旋回能P-1の温度依存性を殆どなくしたネマチック液晶組成物を提供することにある。本発明の第二の目的は、TN方式やSBE方式或いはDGH方式において、周囲の温度変化による表示品質の低下を抑制され、視角、コントラストそして応答速度などが改善された液晶表示素子を提供することにある。

### [0010]

上昇に伴い減少させる(温度依存性が負である)のに対し、これとはまったく逆に単独にネマチック液晶に添加して、得られる液晶組成物に誘起されるコレステリック相の旋回能を温度上昇とともに増大させる(温度依存性が正である)光学活性物質があることを見い出した。さらに、これらの旋回能の温度依存性を正にする光学活性物質と、らせんのねじれ方向が同じで、旋回能の温度依存性を負にする光学活性物質とを混合してネマチック液晶に添加することによって、得られる液晶組成物のらせんピッチの温度依存性を自由に調整できることを見い出した。すなわち、本発明の第一は、

(1) ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質少なくとも一つと、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を負\*

\*とする光学活性物質少なくとも一つとを含有することを 特徴とするネマチック液晶組成物、であり、その態様は 以下の(2)ないし(11)の各項に示される。

14

【0011】(2) 前配の(1)項において、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式(Ia)で表される化合物、一般式(Ib)で表される化合物からなる群から選ばれた化合物であり、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質が後配の一般式(II)で表される化合物であることを特徴とする、ネマチック液晶組成物。

[0012] 【化10】

$$R-X \stackrel{\text{(Ia)}}{=} Y \stackrel{\text{(Ia)}}{=} Z \stackrel{\text{(Ia)}}{=} OCH-R^{1}$$

$$R^{2}-X_{1}-X_{1}-X_{1}-X_{2}-X_{2$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & T^1 & T^2 \\
R^3 - CHO & * & * & *
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & T^4 & CH_3 \\
\hline
CH_3 & CHO & CHO$$

$$R^{4}-X_{2}-\left(\begin{array}{c}A_{1}\end{array}\right)_{p}Y_{2}-\left(\begin{array}{c}B_{1}\end{array}\right)_{q}Z_{2}-\left(\begin{array}{c}C_{1}\end{array}\right)_{r}W+CH_{2}+\sum_{s}^{CH_{5}}CHR^{5}$$
(H)

【0013】(Ia)式中、六員環A、BおよびCはそれぞれ独立にペンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環またはピリジン環を示し、1およびmはそれぞれ独立に0、1または2の整数を、nは1ま 40たは2の整数を示し、(1+m+n)の値は1ないし4であり、Xは単結合、-CO-、-COO-、-CH2-または-CH2CH2-を示し、1=0のときはYは単結合を、m=0のときはZは単結合を示し、1・m≠0のときはYおよびZはそれぞれ独立に-COO-、-OCO-、-CH2O-、-OCH2-、-CH2CH2-、-CH=N-または-N=CH2-、-CH2CH2-、-CH=N-または-N=CH-を示す。Rは炭素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基またはシアノ基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル

る。 (Ib) 式中、六員環A、BおよびCはそれぞれ独立にベンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環またはピリジン環を示し、xおよびzはそれ 40 ぞれ独立に0または1の整数を、yは0、1または2の整数を示し、(x+y+z)の値は0以上2以下であり、X1は単結合、-CO一、-COO一、-CH2Oーまたは-CH2CH2を示し、y=0のときはY1は単結合を、yが1または2のときはY1は-COO一、-OCO一、-CH2O一、-OCH2ー、-CH2CH2ー、-CH=Nーまたは-N=CH2でデュー、-CH=NーまたはーN=CH2でデュー、-CH2CH2・-CH2O一、-OCH2ー、-CH2O一、-OCH2ー、-CH2CH2・-CH2O一、-OCH2ー、-CH2CH2・

炭素数  $1 \sim 15$  のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、シアノ基またはハロゲン原子を示し、 $R^2$  がシアノ基またはハロゲン原子であるときは $X_1$  は単結合を示す。 $R^1$  は炭素数  $2 \sim 10$  の直鎖のアルキル基を示す。

(Ic) 式中、六員環A、BおよびCはそれぞれ独立にペンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環またはピリジン環を示し、xおよびzはそれぞれ独立に0または1の整数を、yは0、1または2の整数を示し、(x+y+z) の値は0以上2以下であり、Y 1はy=0のとき単結合を、yが1または2のときは一COOー、-OCO-、-CH $_2$ O-、-OCH $_2$ CH-、-CH $_2$ CH $_2$ CH-、-CH $_3$ CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-OCO-、-CH $_3$ CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-CH $_3$ CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-CH $_3$ CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-CH $_3$ CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、-COO-、-OCO-、-CH-CH-Eボレ、 $Z_1$ は単結合、 $Z_1$ 日がか成立に $Z_1$ 日がかなのである。

【0014】(II) 式において、六員環 $A_1$ 、 $B_1$ および  $C_1$ はそれぞれ独立にペンゼン環、シクロヘキサン環、ジオキサン環、ピリミジン環またはピリジン環を示し、 pおよびqはそれぞれ独立に0、1または2の整数を、 rは1または2の整数を示し、 (p+q+r) の値は1以上4以下であり、sは0、1、2、3または4を示し、 $X_2$ は単結合、-O-、-CO-、-COO-、-OCO-、-OCOO-、-OCOO-、-OCOO-、-OCOO-、-OCOO-、-OCOO- -OCOO- -OCOO-

\*CH2-を示し、p=0のときはY2は単結合を、q=0のときはZ2は単結合を示し、pおよびqが1または2のときはY2およびZ2は-COO-、-OCO-、-CH2O-、-OCH2-、-CH2O-、-CH2O-、-CH2O-、-CH2O-、-CH2O-、-CH2O-または-N=CH-を示し、s=0のときはWは単結合、-COO-または-OCO-を示し、sが1、2、3または4のときはWは単結合、-O-、-COO-または-OCO-を示す。R<sup>4</sup>は炭素数1~15のアルキル基またはシアノ基を示し、R<sup>6</sup>は炭素数2~10の直のアルキル基を示し、R<sup>4</sup>がシアノ基であるときX2は

16

(3) 前記の(2)項において、一般式(Ia)で表される化合物、一般式(Ib)で表される化合物および一般式(Ic)で表される化合物からなる群から選ばれた光学活性化合物と一般式(II)で表される光学活性化合物とを合わせて0.05~10重量%含有することを特徴とする、ネマチック液晶組成物。

(4) 前記の(2)項または(3)項において、旋回能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式(III)で表される化合物であり、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負とする光学活性物質が後記の一般式(VI)で表される化合物である、ネマチック液晶組成物。

【0015】 【化11】

単結合である。

$$R = \left( \begin{array}{c} CH_5 \\ 1 \\ OCH-R^4 \end{array} \right)$$

$$\mathbb{R}^{6} \left( \bigcirc \right)_{g} V_{4} \left( \bigcirc \right)_{h} W_{1} - \mathbb{C}H_{2} - \mathbb{C}H - \mathbb{C}_{2}H_{5}$$
 (M)

【0016】(III) 式中、aは0、1または2の整数を、bは1または2の整数をそれぞれ示し、(a+b)の値は2または3であり、a=0のときV1は単結合を示し、aが1または2のときV1は一COO-、一OCO-、一CH2O-、一OCH2-または一CH2-40を示し、Rは炭素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基またはシアノ基を示し、R<sup>1</sup>は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。(VI) 式において、gは0、1または2の整数を、hは1または2の整数をそれぞれ示し、(g+h)の値は1以上3以下であり、g=0のときV4は単結合を示し、gが1または2のときV4は一COO-、一OCO-、一CH2O-または-O

 $CH_2$  ーを示す。 $W_1$  は単結合、-Oーまたは-COOーを示し、 $R^6$  は炭素数  $1\sim15$  のアルキル基もしくはアルキルオキシ基またはシアノ基を示す。

(5) 前配の(2)項または(3)項において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式 (III)で表される化合物であり、該光学活性物質とらせんのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を 負とする光学活性物質が後配の一般式 (VII)で表される化合物である、ネマチック液晶組成物。

[0017]

【化12】

$$R^{7} - \left( \bigcirc \right)_{i} V_{5} - \left( \bigcirc \right)_{j} \stackrel{O \quad CH_{3}}{\underset{!}{\downarrow}} CO - CH - R^{8} \qquad (V_{1})$$

【0018】 (III) 式中、aは0、1または2の整数 を、bは1または2の整数をそれぞれ示し、(a+b) の値は2または3であり、a=0のときV1は単結合を 示し、aが1または2のときViは-COO-、-OC O-、-CH2O-、-OCH2-または-CH2CH2-を示し、Rは炭素数1~15のアルキル基もしくはアル キルオキシ基またはシアノ基を示し、R1は炭素数2~ 10の直鎖のアルキル基を示す。 (VII) 式において、 iは0、1または2の整数を、jは1または2の整数を それぞれ示し、(i+j)の値は1以上3以下であり、 i=0のときVsは単結合を示し、iが1または2のと きVsは-COO-、-OCO-、-CH2O-または-\*20

\*OCH2-を示す。R'は炭素数1~15のアルキル基ま 10 たはアルキルオキシ基を示し、R®は炭素数2~10の 直鎖のアルキル基を示す。

18

(6) 前記の(2)項または(3)項において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (IV) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VI)で表される化 合物である、ネマチック液晶組成物。

[0019]

【化13】

$$\mathbb{R}^{6} - \left( \bigcirc \right)_{\mathbb{R}} \mathbb{V}_{4} - \left( \bigcirc \right)_{\mathbb{h}} \mathbb{W}_{1} - \mathbb{C}\mathbb{H}_{2} - \mathbb{C}\mathbb{H} - \mathbb{C}_{2}\mathbb{H}_{5}$$
 (W)

【0020】 (IV) 式中、cおよびdはそれぞれ0また 30%は-OCH2-を示す。W1は単結合、-O-または-C は1の整数を示し、V2は単結合、-COO-または-OCO-を示し、T1、T2、T3およびT1はそれぞれ独 立に水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を示し、R 1は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R2は炭 素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、 シアノ基またはハロゲン原子を示す。 (VI) 式におい て、gは0、1または2の整数を、hは1または2の整 数をそれぞれ示し、(g+h)の値は1以上3以下であ り、g=0のとき $V_4$ は単結合を示し、gが1または2のときV4は-COO-、-OCO-、-CH2O-また※40

OO-を示し、R<sup>6</sup>は炭素数1~15のアルキル基もし くはアルキルオキシ基またはシアノ基を示す。

(7) 前記の(2)項または(3)項において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (IV) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VII)で表される 化合物である、ネマチック液晶組成物。

[0021]

【化14】

$$R^{7} = \left( \bigcirc \right)_{i} V_{5} = \left( \bigcirc \right)_{j} = \begin{pmatrix} O & CH_{3} \\ i & i \\ CO - CH - R^{8} \\ * \end{pmatrix}$$
 (VI)

【0022】(IV) 式中、こおよびははそれぞれりまた

OCO-を示し、T¹、T³、T³およびT¹はそれぞれ独 は1の整数を示し、V2は単結合、-COO-または- 50 立に水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を示し、R

1は炭素数2~10の直鎖のアルキル基を示し、R2は炭 素数1~15のアルキル基もしくはアルキルオキシ基、 シアノ基またはハロゲン原子を示す。 (VII) 式におい て、1は0、1または2の整数を、1は1または2の整 数をそれぞれ示し、(i+j)の値は1以上3以下であ り、i=0のときV。は単結合を示し、iが1または2 のときVsは-COO-、-OCO-、-CH2O-また は-OCH, -を示す。R'は炭素数1~15のアルキル 基またはアルキルオキシ基を示し、R\*は炭素数2~1\* \* 0 の直鎖のアルキル基を示す。

(8) 前記の (2) 項または (3) 項において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後記の一般式 (V) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VI)で表される化 合物である、ネマチック液晶組成物。

[0023]

【化15】

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{CHO} \\
\ast
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{OCH} \\
\ast
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{OCH} \\
\ast
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{OCH} \\
\ast
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{OCH} \\
\ast
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{I} \\
\operatorname{OCH} \\
\ast
\end{array}$$

$$\mathbb{R}^{6} \left( \bigcirc \right)_{\mathbb{R}} \mathbb{V}_{4} \left( \bigcirc \right)_{\mathbb{h}} \mathbb{W}_{1} - \mathbb{C}\mathbb{H}_{2} - \mathbb{C}\mathbb{H} - \mathbb{C}_{2}\mathbb{H}_{5}$$
 (W)

【0024】 (V) 式中、eは0、1または2の整数 を、fは1または2の整数をそれぞれ示し、(e+f) の値は1以上3以下であり、e=0のとき $V_3$ は単結合 20 を示し、eが1または2のときV:は-COO-または - CH<sub>2</sub>O-を示す。R<sup>1</sup>およびR<sup>3</sup>はそれぞれ独立に炭 素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。(VI) 式にお いて、gは0、1または2の整数を、hは1または2の 整数をそれぞれ示し、(g+h)の値は1以上3以下で あり、g=0のときV4は単結合を示し、gが1または 2のときViは-COO-、-OCO-、-CH2O-ま たは-OCH2-を示す。Wiは単結合、-O-または-※

※COO-を示し、R<sup>6</sup>は炭素数1~15のアルキル基も しくはアルキルオキシ基またはシアノ基を示す。

(9) 前記の (2) 項または (3) 項において、旋回 能の温度依存性を正とする光学活性物質が後配の一般式 (V) で表される化合物であり、該光学活性物質とらせ んのねじれ方向が同一で、かつ旋回能の温度依存性を負 とする光学活性物質が後記の一般式(VII)で表される 化合物である、ネマチック液晶組成物。

[0025]

【化16】

$$R^{3} - CH_{3} + CH_{4} + CH_{5} + CH$$

$$R^{7} - \left( \bigcirc \right)_{i}^{1} = V_{5} + \left( \bigcirc \right)_{1}^{0} = CH_{5}^{1}$$

$$V_{5} + \left( \bigcirc \right)_{1}^{1} = CO - CH - R^{8}$$

$$(VI)$$

【0027】 (V) 式中、eは0、1または2の整数 を、fは1または2の整数をそれぞれ示し、(e+f) の値は1以上3以下であり、e=0のとき $V_3$ は単結合 を示し、eが1または2のときVaは-COO-または 40 - CH2O-を示す。R1およびR1はそれぞれ独立に炭 素数2~10の直鎖のアルキル基を示す。 (VII) 式に おいて、iは0、1または2の整数を、jは1または2 の整数をそれぞれ示し、(1+j)の値は1以上3以下 であり、i=0のときVsは単結合を示し、iが1また は2のときVsは-COO-、-OCO-、-CH2O-または-OCH2-を示す。R'は炭素数1~15のアル キル基またはアルキルオキシ基を示し、R®は炭素数2 ~10の直鎖のアルキル基を示す。

内で温度に依らず一定となるように光学活性物質が選ば れている、前記の(2)項ないし(9)項のいずれか一 項に記載のネマチック液晶組成物。

(11) コレステリック相の旋回能の温度依存性が或 る温度範囲内で所望の値となるように光学活性物質が選 ばれている、前記の (2) 項ないし (9) 項のいずれか 一項に記載のネマチック液晶組成物。

【0028】本発明の第二は、

(12) ネマチック液晶に添加した時に誘起されるコ レステリック相の旋回能の温度依存性を正とする光学活 性物質少なくとも一つと、該光学活性物質とらせんのね じれ方向が同一で、かつ、ネマチック液晶に添加した時 に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性を コレステリック相の旋回能が、或る温度範囲 50 負とする光学活性物質少なくとも一つとを含有するネマ

チック液晶組成物を用いることを特徴とする液晶表示素 子、である。次に例をあげながら本発明を説明する。以 下に示す、特開昭61-43に示される、R(-)-2 -オクタノールを出発原料として得られるらせんのねじ れ方向が右である、光学活性物質B-1

21

[0029] 【化17】

【0030】を前述のネマチック液晶組成物Aに添加し\*

\*たときの旋回能
$$P^{-1}$$
の温度依存性を第4図に示す。参考までに前述の第2図で示した光学活性物質 $C-1$ のデータも示しておいた。光学活性物質 $B-1$ を添加したときの $P^{-1}$ の値は温度上昇に従って増大しており、化合物 $C-1$ を添加した場合の単調減少とは逆の傾向になっていることが判る。一般に温度 $t_1 \sim t_2$ における液晶材料の旋回能の温度依存性を比較するパラメーターとして規格化された、次式で表される $\Delta P^{-1}$  ( $t_1-t_2$ )の値を用いることにする。

[0030] 【数2】

$$\Delta P_{(t_1-t_2)}^{-1} = \frac{2(P^{-1}(t_1)-P^{-1}(t_2))}{P^{-1}(t_1)+P^{-1}(t_2)} \times \frac{100}{t_1-t_2}$$
(4).

【0032】(4)式におけるP-1(t)は温度tにお ける旋回能の値である。(4)式により規格化した旋回 能の温度依存性 ΔP-1 (20-40) の値によってこれ ら二つのネマチック液晶組成物を比較すると、光学活性 0-40) の値は1.93であり、比較のため化合物C -1を添加した組成物では-0.48となる。また、前 述の液晶組成物A100重量部に、それぞれ、化合物B -1を1重量部添加したネマチック液晶組成物N、およ び化合物 C-1を0. 1重量部添加した液晶組成物 Cと をつくり、これらをそれぞれ電極間距離が一定のTNセ※

※ルに封入して、そのしきい値電圧の温度依存性を比較し た結果を第3図に示す。この例から光学活性物質B-1 を含んだ液晶組成物はVthの温度依存性が改善され、特 にネマチック相温度範囲の高温域でのVthの低下が小さ 物質として化合物 B-1 を添加した組成物の $\Delta$  P $^{-1}$  (2 20 いことが判る。らせんのねじれ方向が互いに逆向きの光 学活性物質を添加した例として、らせんが右ねじりの光 学活性物質C-1を2. 0重量部とらせんが左ねじりで ある次式の化合物C-2

> [0033] 【化18】

【0034】の1.5重量部とを合わせて前記の組成物 A100重量部に添加してネマチック液晶組成物Mを調 製し、前述のネマチック液晶組成物Nと諸特性を比較し た結果を第1表に示す。参考までにネマチック組成物A★

★とネマチック組成物Cの特性も第1表に示した。

[0035] 【表1】

	N I 点 (°С)	20℃にお ける粘度 (eP)	4 P-1 (20 - 40)	$\left(\frac{AV_{th}}{At}\right)_{0-40}$
組成物M	7 0.2	2 7.8	1.49	<b>- 7.3</b>
組成物N	7 1.5	2 5.6	1.9 3	<b></b> 6.0
組成物C	7 1.8	2 5.8	-0.48	<b>- 9.3</b>
組成物▲	7 2.4	2 5.2		

【0036】第1表において、ΔVth/Δt は次式 (5) により定義されるしきい値電圧の温度依存性を表 [0037]

【数3】

すパラメーターである。

$$\frac{dV_{th}}{dt} = \frac{V_{th}(t_1) - V_{th}(t_2)}{t_1 - t_2} \times 1000$$
 (5)

【0038】第1表から判るように、組成物Nは光学活 性物質の添加量が少ないため、元の組成物Aに比べてネ マチック相上限温度(NI点)の低下は少なく、粘度の 上昇も小さく抑えられている。一方、組成物Mは添加量 が多いため、NI点では2℃以上低下し、また粘度の上 昇も組成物Nに比べて著しい。また、しきい値電圧の温 度依存性を比較するとΔP-1が正である組成物Nおよび 10 Mは、 $\Delta P^{-1}$ が負である組成物 Cに比べて  $\Delta V$  th  $\angle \Delta t$ の絶対値が小さくなっていることが判る。さらに、組成 物NとMとを比べると、組成物NのΔVth/Δtの絶対 値は組成物Mのそれに比べて小さくなっている。このよ うに組成物Nは、旋回能の温度依存性△P-1が正である ネマチック液晶組成物として総合的に優れた物である。 このような液晶組成物の成分として好ましい光学活性物 質としては前配の(III)~(V)の式で表される化合物 を挙げることができる。これらは、

[0039] [化19]

【0040】という光学活性部位を有するということで\*

\*特徴づけられる。光学活性部位の構造としては幾つかの 種類があるが、光学活性部位を導入する原料のアルコー ルの中、よく知られている、光学活性2-メチルプタノ ールは絶対配置がS型の物しか自然界に存在せず、光学 分割の例もまだないため、このアルコールの誘導体で は、右ねじり、左ねじりを選択する余地は少ない。しか し、前記した光学活性部位を有する光学活性物質の原料 となる光学活性2-アルカノールは光学分割が容易であ り、絶対配置がS型の物およびR型の物の二種の光学異 性体が得られるので光学活性物質として選択の自由度が 大きい。換言すると、まったく同じ構造式を持ち、光学 活性部位の立体配置のみが異なる二種の化合物が作り出 せるため、まったく同じ特性でねじり方向が右および左 の二種の光学活性物質が得られるということである。さ らに、この二種の光学活性物質を使い分けることによ り、まったく同じ特性でねじり方向が右および左の二種 20 のネマチック組成物が得られるという利点がある。つぎ に、前述の光学活性物質B-1を重量0.43%と以下 に示す光学活性物質C-3

24

【0041】 【化20】

組成物Aに混合して添加した時の旋回能 $P^{-1}$ の温度依存性を第5図に示す。第5図において、(Mix1)は光学活性物質B-1とC-3を混合して添加した場合を、(B-1)は光学活性物質B-1を単独で0.43重量%添加した場合を、(C-3)は化合物C-3を単独で

【0042】の0.57重量%を前述のネマチック液晶

0. 57 重量%添加した場合の旋回能 $P^{-1}$  の温度依存性をそれぞれ示す。第5 図から(Mix1)は温度による $P^{-1}$  の変化がほとんどないことが判る。また、光学活性物質B-1 を 0.8 重量%と光学活性物質C-3 を 0.2 重量%とをネマチック液晶組成物Aに混合して添加した場合の旋回能 $P^{-1}$  の温度依存性を第5 図の(Mix2)に示す。また光学活性物質B-1 のみを 1.0 重量%添加した場合を第5 図の(Mix3)に示す。(Mi

x2)と(Mix3)とでは温度の上昇と共に旋回館P<sup>-1</sup>が急激に大きくなっているのがわかる。そしてB-1 の比率が増えるのに従って旋回館P<sup>-1</sup>の変化は急激になっている。このことは、B-1とC-3の混合比率を変えることにより旋回館P<sup>-1</sup>の温度依存性をほぼ一定の値から温度の上昇と共に急激に大きくなるところまで連続的に自由にコントロールできるということを示している。さらに、以下に示す特開昭61-43に示される、S(+)-2-オクタノールを出発原料として得られる、らせんのねじれの方向が左である光学活性物質B-

[0043] [化21]

【0044】を0.48重量%と以下に示す光学活性物

質C-4

[化22]

50

NC-
$$\bigcirc$$
 OCH<sub>2</sub> - $\stackrel{\text{CH}_3}{\underset{*}{\text{CH}}}$  OCH<sub>2</sub> - $\stackrel{\text{CH}_3}{\underset{*}{\text{CH}}}$  -C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

【0045】の0.52重量%を前述のネマチック液晶組成物Aに混合して添加したときの旋回能P-1の温度依存性を第6図に示す。第6図において、(Mix4)は光学活性物質B-2を0.48重量%とC-4を0.52重量%とを混合して添加した場合を、(B-2)は光学活性物質B-2を単独で0.48重量%添加した場合を、(C-4)は光学活性物質C-4を単独で0.52重量%添加した場合をそれぞれ示しており、やはり(Mix4)はP-1の温度による変化が殆どない。また、光学活性物質B-2を0.8重量%と光学活性物質C-4を0.2重量%を混合してネマチック液晶組成物Aに添加した場合の旋回能P-1の温度依存性を第6図の(Mix5)に示す。また、光学活性物質B-2のみを1.0重量%添加した場合を第6図の(Mix6)に示す。

(Mix5)と(Mix6)では温度の上昇と共に旋回能 $P^{-1}$ が急激に大きくなっていき、B-2の比率が増え 20 るに従ってる旋回能 $P^{-1}$ の変化は急激になる。やはり、B-2とC-4の混合比率を変えることにより、旋回能  $P^{-1}$ の温度依存性をほぼ一定の値から温度の上昇と共に急激に大きくなるところまで連続的に自由にコントロールできることが示されている。以上述べたことから、一般式(Ia)、一般式(Ib)または一般式(Ic)で示される未端基

[0046] (化23]

【0047】を有する光学活性物質を用いれば、室温に おける旋回能P-1がより大きい、同じ方向のねじりの他 の光学活性物質と混合して添加した場合 (第5図参照) でも、また逆に室温における旋回能P-1がより小さい、 同じ方向のねじりの他の光学活性物質と混合して添加し た場合 (第6図参照) でも、いずれの場合にも得られる 液晶組成物の温度変化による固有ビッチの変化を自由に コントロールすることが可能であることがわかる。本発 明の液晶組成物の一方の成分として用いられる光学活性 物質の中、前記の (Ia) 、 (Ib) および (Ic) の一 般式で表される化合物としては、前記の (III) 式、 (I V) 式および (V) 式で表される、1-メチルアルキルオ キシ基を光学活性な部分として有する化合物が好まし い。また、もう一方の光学活性物質として前記の一般式 (II) で表される化合物としては、前記の (VI) 式およ び(VII)式で表される化合物が適当である。これらの 化合物は例えば以下に示すようにして入手できる。

(1) (III) 式でV<sub>1</sub>が-OCO-である化合物は以下 50

に示すようにして合成できる(特開昭 6 1 - 4 3 参 照)。

26

[0048] [化24]

【0049】(2)(III)式でV:が-COO-である 化合物は次のようにして合成できる。

【化25】

$$\begin{array}{c} CH_5 \\ COC\ell \\ R - OOC\ell \\ CH_5 \\ COC\ell \\ CH_5 \\ CH_5 \\ COC\ell \\ CH_5 \\ CH_5 \\ COC\ell \\ CH_5 \\ CH_5$$

【0050】(3)(III)式でV1が-CH2O-また

は $-OCH_2$ -である化合物は特開昭 61-63633 に示す方法で合成できる。

(4) (IV) 式で $V_2$ が-COO-であり、 $T^1$ 、 $T^2$ および $T^3$ が水素原子であり、 $T^4$ がハロゲン原子である化合物、および (IV) 式で $V_2$ が-COO-であり、 $T^1$ と  $T^2$ の一方がハロゲン原子であり、他方と $T^3$ および $T^4$ が水素原子である化合物はそれぞれ次の過程に従って合成できる(特開昭61-210056)。

[0051] [化26]

28

【0053】(5)(V)式でV:が-COO-である化合物は次の経路に従って合成することができる。

[0054] 【化28】

30

20

【0055】(6)(Y)式でe=0、f=2で $V_3$ が単 2結合である化合物は次のようにして合成することができる。

[0056] [化29]

【0057】(7)(VII)式で $V_5$ が-OCO-である化合物は特開昭60-149548に示される。その合成法を以下に記す。

[0058] [化30]

【0059】 (VI) 式でV<sub>4</sub>が-OCO-であり、W<sub>1</sub>が -COO-である化合物は光学活性2-メチルプタノー ルを原料として、前記のルートに準じた合成法により調 50 製することができる。 (VI) 式または (VII) 式で表さ

31

れる幾つかの化合物は市販されている。その一部を第2 \* [0060] 表に例示する。 【表2】

第 2 接

名	称	構 造 式
BDHケミカノ	レズ CB-15	CH <sub>3</sub> NC
间 上	C-15	NC-O-O-OCH <sub>2</sub> -CH-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
メルク	\$1082	C <sub>4</sub> H <sub>13</sub> O-(○)-(∞-CH <sub>2</sub> -CH-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
同 上	8811	C6H13OO-CO-COCH-C6H13
チッソ	CM-19	C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> -O-O-CH <sub>2</sub> -CH-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
同上	CM-20	C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> -()-OC-(○)-(○)-CH <sub>2</sub> CH-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
何 上	ER-M	NC -O-OC -O-OCH2-CH-C2H5

【0061】なお、本発明の組成物の成分の一つである (III) 式で表される光学活性物質の原料となる光学活 性2-アルカノールからは前記の (VII) 式で表される 化合物も合成される。この化合物は1-メチルアルコキ シカルポニルという光学活性部位を有するということで 特徴づけられる物で、これをネマチック液晶に添加した 時に誘起されるコレステリック相の旋回能の温度依存性  $\Delta P^{-1}$ は負となる。 (III) 式または (VII) 式で表され る化合物には、同じ構造式をもつが、光学活性部位の立 体配置のみが異なる二種の異性体がそれぞれ存在する。 これらの異性体はらせんのねじれ方向のみが互いに逆で あるが、他の特性は酷似している。従って、 (III) 式 で表される光学活性物質と (VII) 式で表される光学活 性物質とを組み合わせて、液晶組成物のP-1の温度依存 性を調整することにより、らせんのねじれ方向だけ異な るが他の特性は等しい二種のネマチック組成物を容易に 得ることができる。たとえば、S (+) -2-オクタノ ールを出発原料として得られるねじれ方向が左である、 1-メチルアルキルオキシ基をもつ光学活性物質と、S

じれ方向が左である、1-メチルアルコキシカルポニル 基をもつ光学活性物質とを組み合わせることも可能であ るし、また、R(-)-2-オクタノールを出発原料と して得られるねじれ方向が右の1-メチルアルキルオキ シ基をもつ光学活性物質と、R (-) -2-オクタノー ルを出発原料として得られるねじれ方向が右である1-メチルアルコキシカルボニル基をもつ光学活性物質とを 組み合わせることも可能である。

【0062】本発明で重要なことは、(Ia)、(Ib) 40 および (Ic) 式で表される化合物からなる群より選ば れた化合物と(II)式で表される化合物を混合してネマ チック液晶組成物に添加して、旋回能の温度依存性をコ ントロールする時には両方の化合物のらせんのねじり方 向が同じでなければならないということである。また、 (Ia)、(Ib) および (Ic) 式で表される化合物よ りなる群より二つ以上の化合物を選び混合してネマチッ ク液晶組成物に添加する場合でもこれらの化合物のねじ り方向は同じでなければならない。これらの光学活性化 合物のらせんのねじれ方向はコンタクト法などの既知の (+) -2 - オクタノールを出発原料として得られるね 50 手法によって確認すればよい (G. W. Grayおよび

D. G. McDonnell, Mol. Cryst. Liq. Cryst., vol. 34 (Letters), (1977) pp211参照)。本発明の液晶組成物の成分として用いる光学活性物質の、得られる液晶組成物中に占める含量は、一般式(Ia)、(Ib) および(Ic) 式で表される化合物からなる群より選ばれた化合物と(II) 式で表される化合物両者の合計で0.05~10重量%、より好ましくは0.05~5重量%である。光学活性化合物の添加量が0.01重量%未満では、得られる液晶組成物のらせんピッチを所望の短さにできないので、好ましくない。又光学活性物質の添加量が10重量%を越えると得られる液晶組成物のネマチック相温度範囲が著しく狭くなるので、やはり好ましくない。

[0063]

【発明の効果】本発明によってもたらされる利点を述べると、

- (ア) 温度変化による旋回能P<sup>-1</sup> の変化をほとんど零に した液晶組成物が容易に得られるので、SBE方式、D GH方式、PC方式などへの適用が容易で、その結果、 視角が広く、コントラストが高く、そして応答速度の大 きい液晶表示素子が得られる。
- (イ) 旋回能P<sup>-1</sup>の温度による変化を自由にコントロールされた液晶組成物を容易に得ることができるので、TN方式へ適用して、周囲の温度変化による表示品質の低下の少ない良好な液晶表示素子が得られる。
- (ウ) 本発明の液晶組成物においてはらせんのねじれ方 向が同じ向きの光学活性化合物を用いているので、らせ

んのねじれ方向が右回りの光学活性物質とらせんのねじれ方向が右回りの光学活性物質とを併せて含有する液晶 組成物において必然的に生じるねじれ方向の逆転現象を 回避することができる。

34

- (エ) らせんのねじり方向が同一の光学活性物質を用いているため、右ねじりの光学活性物質および左ねじりの光学活性物質を混合して使う場合と比べて、少ない量の添加で所定のピッチが得られる。
- (オ)添加量が少なくて済むため、元のネマチック液晶 組成物の特性に余り影響が出ない。
- (カ) 一般に、ネマチック液晶化合物に比べて高価である光学活性物質の添加量が少なくて済むため、比較的安価にネマチック液晶組成物が得られる。
- (キ)同一のねじり方向の光学活性物質を用いているため、右ねじりおよび左ねじりの光学活性物質を混合して用いる場合のように、混合比率の制限がないので、固有ピッチの温度変化による変化をコントロールするのが容易である。前記の(ア)~(キ)のほかに、本発明の効果は以下の実施例に示される。

### 20 [0064]

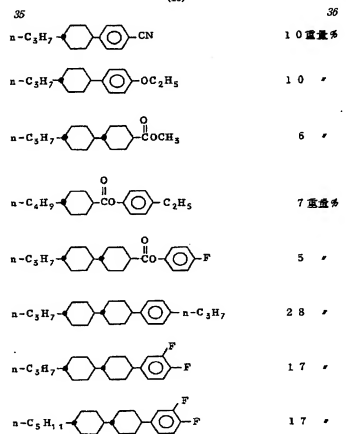
【実施例】以下に実施例、参考例および比較例により本発明を詳述するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。以下の例においてらせんピッチPはカノー(Cano)ウェッジ法にて測定した。

参考例1

以下に示す

[0065]

【化31】



【〇〇66】からなるネマチック液晶組成物Dの100 重量部に光学活性物質としてR (-) -2-オクタノー れるらせんのねじれ方向が右である次式

[0067] 【化32】

【0068】で表される化合物B-3を1重量部添加し\*

\* てネマチック液晶組成物を調製した。この組成物をポリ ピニルアルコールをコーティングした基板表面をラピン ルを出発原料として得られる、特開昭61-43に示さ 30 グ処理した、セルギャップ9 $\mu$ mのセルに封入してTN液晶セルを作成した。このTN液晶セルのしきい値電圧 を種々の温度において測定した結果を第7図に示す。し きい値電圧の温度依存性を(5)式にて定めたΔVth/ Δ t の値で示すと、このTN液晶セルの温度依存性は第 3表のようになる。

[0069]

【表3】

		参考例 1	比較例 1
4 1244 / 4 4	-30~ 25℃	0.0	-3.8
Δ Vth/Δ t	25~ 80℃	-5.5	-8.7

【0070】これは、後配するように化合物B-3の添 加により得られたネマチック液晶組成物の旋回能の温度 依存性ΔP-1が正となることにより得られたものであ る.

### 比較例1

参考例1に示すネマチック液晶組成物Dの100重量部 に前述の光学活性物質C-1を0.1重量部添加したネ 50

マチック液晶組成物を参考例1と同様のTNセルに封入 してそのしきい値電圧を測定した。その結果を参考例1 の結果とともに第7図に示す。また、しきい値電圧の温 度依存性を第3表に示す。

### 参考例2および比較例2

参考例1に示すネマチック液晶組成物Dの100重量部 に光学活性物質としてS(+)-2-オクタノールを出

発原料として得られる、特開昭61-43に示されるら せんのねじれ方向が左である次式

[0071] 【化331

【0072】にて表される化合物B-4を1.6重量部 添加してネマチック液晶組成物を調製した。得られたネ マチック組成物を参考例1と同様のTNセルに封入し\*10

\*て、そのしきい値電圧を測定した結果を第8図に示す。 また、この結果からしきい値電圧の温度依存性ΔVth/ Δ t を算出し、第4表に示す。比較例として液晶組成物 Dの100重量部にコレステリルノナノエイト0.2重 量部を添加したネマチック組成物について参考例2と同 様のTN液晶セルを作成し、そのしきい値電圧の温度依 存性を調べた。その結果を参考例2の結果とともに第8 図および第4表に示す。

38

[0073]

【表4】

		参考例 2	比較例 2
Δ Vth/Δ t	-30~ 25℃	+3.3	-4.7
2 / 4., 1	25~80℃	-3.3	-6.5

20

【0074】参考例2と比較例2とを比較すると、25 ~80℃ではしきい値電圧の温度依存性ΔVth/Δtが 参考例2では比較例2の約半分になっている。 また、低 温側では $\Delta V$ th $/\Delta$ tの値は参考例2では通常のしきい 値電圧の温度依存性とは逆の正値になっている。 第8図 からも明らかなように参考例2では30℃付近がしきい 値電圧Vihの極大値になっている。これは低温側では組 成物の弾性定数その他の温度変化による影響よりも固有 ピッチの増大の方が、Vthの温度変化により大きな効果 を与えるが、高温側では弾性定数の温度変化による効果 の方が顕著であるためと考えられる。このようにしきい 値電圧に極大値が現れることは、今まで知られている液 晶組成物には見られなかった現象である。従来の技術で は、低温になると共に液晶表示素子のしきい値電圧Vth 30 が単調に増加し、駆動電圧はVthに対して相対的に低く なるために、通常は液晶の粘度の上昇も影響して、表示 の応答速度が小さくなってしまう。しかし、式 (1 a)、(Ib) または(Ic) で表される光学活性化合物 を添加した組成物を用いることにより、高温側でのVth の低下を抑制できるとともに、また、低温側でのVthの 上昇を抑制できるため低温域ではVthに対して相対的に 高い駆動電圧が液晶表示素子に印加されることになるの で、低温域での粘度上昇により応答が遅くなることを補 償することができる。また、しきい値電圧の温度依存性※40

※を小さくできることによって、換言すれば $\Delta$  V th/ $\Delta$  t の絶対値を小さくできることによって、液晶表示素子の コントラストの面でも良好な表示が広い温度範囲にわた って得られる。

### 参考例3

参考例1にしめすネマチック液晶組成物Dの100重量 部に光学活性物質としてR(-)-2-オクタノールを 出発原料として得られる、らせんのねじれ方向が右であ る次式

[0075]

[化34]

【0076】で表される化合物B-5を0.25重量部 添加してネマチック液晶組成物を調製した。得られた組 成物を参考例1と同様のTNセルに封入して、そのしき い値電圧を測定した結果を第9図に示す。また、第9図 の結果からしきい値電圧の温度依存性 Δ V th / Δ t を算 出し、第5表に示す。比較として比較例1の結果を第9 図および第5表に再記する。

[0077]

【表5】

第 5 表

		参考例 3	比較例 1
Δ Vth/Δ t	-30~ 25℃	-1.1	-3.8
	25~80℃	-6.0	-8.7

【0078】参考例3ではしきい値電圧の温度依存性が かなり小さくなっているのが判る。

参考例4

部に光学活性物質として構造式は参考例3に示したB-5 と同じであるが、S (+) -2-オクタノールを出発 原料として得られるらせんのねじれ方向が左である化合 参考例 1 にしめすネマチック液晶組成物Dの100重量 50 物B-6をO. 5重量部添加してネマチック液晶組成物

を調製した。この組成物を参考例 1 と同様のT Nセルに封入して、そのしきい値電圧を測定した結果を第1 0 図に示す。また、第1 0 図の結果からしきい値電圧の温度依存性  $\Delta$  V t t を算出し、第6 表に示す。比較とし\*

\* て比較例2の結果を第10図および第6表に再記する。 【0079】 【表6】

40

第 6 表

		参考例 4	比較例 2
Δ Vth/Δ t	-30~ 25℃	+1.5	-4.7
	25~ 80℃	-4.5	-6.5

【0080】参考例4では参考例2の場合と同じように 低温域でしきい値電圧の温度依存性が通常とは逆の正値 となる傾向を示している。 ※0個の化合物と前述のB-1~B-6の6個の化合物を 前述のネマチック液晶組成物Aの100重量部にそれぞ れ単独で1~5重量部添加して、16個のネマチック液 晶組成物をそれぞれ調製した。

参考例5および比較例3

一般式 (Ia)、(Ib) または (Ic) で表される光学 活性化合物に属する光学活性物質として、以下に示す1% [0081] [化35]

$$n-C_9H_{1,9}O-OCH_2-O-OCH_2-C_6H_{1,3}$$
 (B-9)

[0082]

【化36】

41
CL 0 
$$CH_3$$
NC- $OC-OC-OCH-C_6H_{15}$ 
(B-13)

【0083】これらのネマチック液晶組成物について種 o) ウェッジ法により測定し、その結果から算出した旋 回能の温度依存性を規格化された ΔP-1 (20-40) の値にて第7表に示す。比較のためネマチック液晶組成 物Aの100重量部に次に示す6個の光学活性物質C-5~C-10と前述のC-1~C-4の4個の光学活性

物質をそれぞれ単独で0.5~5重量部添加して10個 々の温度にてそのらせんの固有ピッチをカノー (Сап 20 のネマチック液晶組成物を調製し、参考例5と同様にし てらせんの固有ピッチを測定し旋回能の温度依存性を算 出した。得られた AP-1 (20-40) の値を第7表に 示す。

> [0084] 【化37】

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 \\
 & C \\
 & C \\
 & CH_2CH_5 \\
 & C \\
 &$$

[0085]

\*【表7】 7 表

参 考	参 考 例 5		列 3
添加した化合物	dP <sup>-1</sup> (20~40)	添加した化合物	△P <sup>-1</sup> (20~40)
B - 1	1.93	C - 1	- 0.48
B - 2	0.9 2	C - 2	-0.26
B - 3	1.88	c - 3	0.28
B - 4	1.93	C - 4	-0.75
B - 5	0.7 7	C - 5	-0.63
В - 6	0.77	C - 6	-0.94
B - 7	1.3 1	C - 7	- 0.6 8
B - 8	1.35	C - 8	-0.43
B - 9	1.86	C - 9	- 0.1 3
B - 10	1.09	C - 10	- 0.6 9
B - 11	1.05		
B - 12	0.5 7		
B - 13	1.61		
B - 14	1.8 5		
B - 15	0.38		
B - 16	0.8 4		

(Ic) で表される光学活性物質を添加した組成物にお いては旋回能の温度依存性を表すΔP-1の値が正の値を とることが特徴であり、その効果としてこの組成物を用 いた液晶表示素子のしきい値電圧の、温度上昇に伴う低 下を抑制することができる。

### 実施例1

前述の光学活性物質B-1とC-3を混合比率を変え て、前述のネマチック組成物Aに合計して1重量%にな るように添加して、得られた液晶組成物の旋回能P-1の 温度依存性を測定した。光学活性物質B-1とC-3の ねじり方向が同じであることはコンタクト法にて確定し た。B-1とC-3の混合比率を変えたときの20~7 0℃でのΔP-1の変化を第11図に示す。B-1の添加 量が0、43重量%の時に $\Delta P^{-1}=0$ となる。これはこ の時20~70℃の間で固有ピッチPが変化しないこと を示す。

## 比較例4

前述の光学活性物質C-1とねじりが逆向きの前述の光 学活性物質 C-2とを混合比率を変えて、前述のネマチ ック組成物Aに合計して1重量%になるように添加して 50

【0086】このように一般式(Ia)、(Ib)または 30 得られた液晶組成物の旋回能 $P^{-1}$ の温度依存性を測定し た。C-1の添加量を0重量%から約0.2%おきに1 重量%まで変えた場合の結果を第12図に示す。C-1 の添加量が0.6重量%付近でP-1が0になる温度が存 在し、この温度の前後でP-1の符号が違ってくる。C-1とC-2の混合比率を変えたときの20~70℃での ΔP-1の変化を第13図に示す。C-1の添加量が0. 46重量%である時に $\Delta P^{-1} = 0$ となるが、0.6重量 %付近では20~70℃の間でP-1=0となる温度が存 在するため、ΔP-1が発散している。これは第(4)式 を見れば明らかなように、P<sup>-1</sup> (20) とP<sup>-1</sup> (70) の符号が異なっているため、式の前半部分のP -1 (2 0) とP-1 (70) の差と和の比の絶対値は必ず1以上 になっており、従って $\Delta P^{-1}$ の絶対値は必ず4以上にな る。そして、ある混合比ではP-1 (20) = P-1 (7 0) となり、第(4) 式の右辺で分母が0となるために ΔP-1は発散することになる。実施例1と比較例4を比 べたとき、実施例1ではΔP-1はゆるやかに変化してい るが、比較例4では右ねじりおよび左ねじりの二種の光 学活性物質を混合しているためにΔP-1が発散してしま う混合比率が存在する。また、P-1がほとんど変化しな

い(すなわち-0.  $1 \le \Delta P^{-1} \le 0$ . 1)混合比率の巾を比べてみると、実施例1では0.  $32 \sim 0$ .  $53 \equiv 2$  %と割に広いのに比べ、比較例4では0.  $41 \sim 0$ .  $49 \equiv 2$  %と半分の巾しかない。実施例1の方が比較例4よりも $\Delta P^{-1} \le 0$  (すなわち-0.  $1 \le \Delta P^{-1} \le 0$ . 1)となる混合比率の巾が広いため、固有ピッチアを温度によらず一定にするのが容易であることがわかる。さらに、 $P^{-1}$  が温度の上昇と共に増大する(0.  $1 \le \Delta P^{-1}$ )混合比率の巾を比べてみると、実施例1では0.  $5 \approx 2 \sim 1$ .  $0 \equiv 2 \approx 2 \sim 1$ .

\*発散する直前の $0.5\sim0.59$ 重量%と非常に狭い。 実施例1の方が比較例4よりも $0.1\leq\Delta$ P $^{-1}$ となる混合比率の巾が非常に広いため、しきい値電圧Vthの温度依存性を小さくする目的で固有ピッチの温度依存性を調整するのが容易である。また、 $\Delta$ P $^{-1}$ =0の時の20 $^{\circ}$ での $P^{-1}$ を前記の(3)式を用いて概算してみると第8表のようになり、 $P^{-1}$ (20)の値は実施例1の方が大きい。

46

[0087]

【表8】

第 8 表

	実施例 1	比較例4
P <sup>-1</sup> (20)	0.036	0.028

【0088】さらに、AP-1が大きい時の20℃でのP ※【0089】

- な比べてみると、第9表のようになる。

※ 【表9】

第 9 没

	実施例 1	比較例 4
Δ P <sup>-1</sup> (20~70)	1.41	1.58
P <sup>-1</sup> (20)	0.0104	0.0044

【0090】 ΔP-1 (20-70) の値が近いところを 選んだが、P-1 (20) の値は実施例1に比べて比較例 4では半分以下である。これは所定の固有ピッチを得る ためには、(1) 式から明らかなように、実施例1は比 較例4の半分以下の光学活性物質の添加量で済むという ことを示している。光学活性物質の添加量が少なくて済 むということは、それだけ安価で、元のネマチック液晶 組成物の特性に与える影響が少ないという二つの利点を もっている。

### 実施例2

 となる混合比率は  $0.46\sim1.0$  重量%と非常に巾広い。

### 比較例 5

前述の光学活性物質C-3とねじり方向が逆の前述の光 学活性物質 C-6を混合比率を変えて、前述のネマチッ ク液晶組成物Aに、合計して1重量%になるように添加 して、液晶組成物の旋回能 P -1 の温度依存性を測定し た。C-3とС-6の混合比率を変えたときの20~7 0℃でのΔP-1の変化を第15図に示す。C-3の添加 量が0.86重量%の時にΔP-1=0となり、ΔP-1≒  $0 (-0.1 \le \Delta P^{-1} \le 0.1)$  となる混合比率は0.83~0.89重量%と巾が狭い。そして、0.1≤Δ P-1となる混合比率は0.83~0.7重量%と巾が狭 く、 $\Delta P^{-1}$ の発散する付近である。実施例2の方が比較 例5よりもΔP-1≒0となる混合比率の巾が著しく広い ため、固有ビッチPを温度によらず一定にするのが容易 である。また、実施例2の方が比較例5よりも0.1≤ ΔP-1となる混合比率の巾が著しく広いため、しきい値 電圧Vthの温度依存性を小さくするために、固有ビッチ Pの温度依存性を調整するのが容易である。また、ΔP -1=0の時の20℃でのP-1を概算してみると第10表 のようになる。

[0091]

【表10】

	実施例 2	比較例 5
P <sup>-1</sup> (20)	0.061	0.032

【0092】P-1 (20)の値は実施例2に比べて比較 例5は約半分である。さらにΔP-1が大きいときの20 ℃でのP-1を比べてみると、第11表のようになる。

\* [0093] 【表11】

	実施例 2	比較例 5
Δ P <sup>-1</sup> (20-70)	1.52	1.92
P <sup>-1</sup> (20)	0.0101	0.0056

【0094】P-1 (20)の値は実施例2に比べて比較 例5では約半分である。つまり実施例2では比較例5に 比べて光学活性物質の添加量が半分で済むので、元のネ ぐれている。

### 実施例3

一般式 (IV) に属する、特開昭61-267540に記 載された、R(-)-2-オクタノールを出発原料とし て得られるねじれ方向が右である前述の光学活性物質B - 1 4 と、ねじれ方向が同じく右である前述の光学活性 物質 C-3とを混合比率を変えて、前述のネマチック液 晶組成物Aに、合計して1重量%になるように添加し て、得られた液晶組成物の旋回能P-1の温度依存性を測 定した。光学活性物質B-14とC-3のらせんのねじ 30 のP-1を概算してみると第12表のようになる。 れ方向が同じであることはコンタクト法により確認し た。B-14とC-3の混合比率を変えたときの20~※

※70℃でのΔP-1の変化を第16図に示す。B-14の 添加量が0.45重量%の時に $\Delta P^{-1} = 0$ となり、 $\Delta P$ <sup>-1</sup> ≒ 0 (-0. 1 ≦ Δ P<sup>-1</sup> ≦ 0. 1) となる混合比率は マチック液晶組成物の特性に与える影響が少ない点です 20 0.31~0.55重量%と非常に巾が広くなってい る。また、0. 1≦ΔP-1となる混合比率は0. 55~ 1. 0 重量%と非常に巾広い。実施例3と比較例5を比 べてみると、実施例3の方が比較例5よりもΔP-1≒0 となる混合比率の巾が著しく広いため、固有ヒッチPを 温度によらず一定にするのが容易である。また、実施例 3の方が比較例5よりも0. 1≦ΔP-1となる混合比率 の巾が著しく広いため、しきい値電圧Vthの温度依存性 を小さくする目的で、固有ピッチPの温度依存性を調整 するのが容易である。また、ΔP-1=0の時の20℃で

48

[0094] 【表12】

第 12 表

	実施例3	比較例 5
P <sup>-1</sup> (20)	0.037	0.032

【0095】P-1 (20) の値は実施例3の方が比較例 ★ [0096] 5よりも大きい。さらにΔP-1が大きい時の20℃での 40 【表13】 P-1 を比べてみると、第13表のようになる。 \*

第 13 妻

	実施例 3	比较例 5
Δ P <sup>-1</sup> (20-70)	1.21	1.92
P <sup>-1</sup> (20)	0.0094	0.0056

【0097】P-1 (20)の値は実施例3の方が比較例

て光学活性物質の添加量が少なくて済むので、元のネマ 5 の約2 倍である。つまり実施例3 では比較例5 に比べ 50 チック液晶組成物の特性に与える影響が少ない点ですぐ

れている。実施例 1、実施例 2 および実施例 3 では一般式 (III) や一般式 (IV) で示されるような  $\Delta$  P<sup>-1</sup> (20-70) が正で非常に大きい光学活性物質とねじり方向が同一で  $\Delta$  P<sup>-1</sup> (20-70) が負でその絶対値が割と小さい光学活性物質とを組み合わせて、旋回能 P<sup>-1</sup> の温度依存性をなくしたり、しきい値電圧 V thの温度依存性を容易に調整することが可能であることを示した。これらから、しきい値電圧 V thの温度依存性を小さくするために、固有 U U +

\*質を組み合わせれば、△P-1≥0となる混合比率の巾を 広くできるので、非常に容易に目的が達せられることが わかる。なお、添加量が少なくて済むという点ではどち らの成分も室温付近での固有ピッチPが短いほど望まし い。

### 実施例4~6および比較例6

一般式 (III) で示される、特開昭 6 1 - 4 3 に記載された、S (+) - 2 - オクタノールを出発原料として得られるねじれ方向が左である光学活性物質 B - 1 7

10 [0098] 【化38】

【0099】と、ねじれ方向が同じく左である特開昭60-149548に示される、S(+)-2-オクタノールを出発原料として得られる光学活性物質C-11

※【0100】 【化39】

【0101】を混合比率を変えて前述のネマチック液晶組成物Dに合計して、得られる組成物の25℃での固有ピッチが80μmになるように添加して、第14表に示す四つのネマチック組成物を調製した。第14表にはそれぞれの組成物でのB-17とC-11の混合比率と合★

★計の添加量とΔP<sup>-1</sup> (20-40) を示した。光学活性 物質B-17とC-11のねじれ方向が同じであること はコンタクト法にて確認した。

[0102]

【表14】

第 14 表

		B-17の混合	七率	合計の記	<b>添加量</b>	₫P <sup>-1</sup> 20-4	0
実施例	4	2.4 重量	19	2. 4	重量多	1.7 9	
•	5	0.75		0.83	•	1.21	
•	6	0.40	·	0.50	•	0.5 5	
比較例	6	0 4	_	0.12		- 0.0 3	

【0103】これら四種の組成物を参考例1と同様のT Nセルに封入してそのしきい値電圧を測定した。その結果を第17図に示し、第17図の結果からしきい値電圧 40

の温度依存性を算出し、第15表に示す。

[0104]

40 【表15】

		dVth/dt		
		-30~25°C	25~80°C	
実施例	4	+ 1 0.7	- 3.5	
実施例	5	0	- 6.7	
実施例	6	- 1.8	<b>- 7. 3</b>	
比較例	6	- 4.2	<b>- 7.</b> 8	

【0105】第17図および第15表より、実施例4は \*低温側ではしきい値の温度依存性が通常とは逆に正値になり、高温側ではΔVth/Δtの絶対値が非常に小さくなっているのが判る。実施例5および実施例6は比較例6と比べて高温側では大きな差はないが、低温側ではΔVth/Δtの絶対値が非常に小さくなっており、特に実施例5では温度によらず一定となっており、特に実施例5では温度によらず一定となっている。このように互いにねじり方向が同一である一般式(Ia)の光学活性物質と一般式(II)の光学活性物質を組み合わせるこ 20とにより、旋回能の温度依存性を調整し、しきい値電圧の温度依存性を小さくすることができる。

### 実施例7

一般式 (III) に属する特開昭 6 1 - 4 3 に示される、S (+) - 2 - ベンタノールを出発原料として得られる、ねじれ方向が左である前述の光学活性物質B-12とねじれ方向が同じである前述の光学活性物質C-9とを、混合比率を変えて前述のネマチック液晶組成物Aに合計して1重量%になるように添加して液晶組成物をつくり、その旋回能P-1の温度依存性を測定した。B-1 302とC-9の混合比率を変えたときの20~70℃での\*

\*ΔP<sup>-1</sup>の変化を第18図に示す。B-12の添加量が 0.57重量%の時にΔP-1=0となり、ΔP-1≒0 (-0.1≦ΔP-1≤0.1)となるB-12の添加量 は0.14~0.74重量%と非常に巾が広くなってい る。比較例4および比較例5と比べても△P-1≒0とな る混合比率の巾は著しく広い。従来の技術では、ねじり 方向が逆の光学活性物質を混合しているため、ΔP-1 ≒ 0となるのはΔP-1が発散する付近になってしまう。そ れにより必然的にΔP-1≒0となる混合比率の巾は非常 に狭くなり、固有ピッチを温度によらず一定にするため には、非常に微妙な混合比率の調整を必要とする。一 方、本発明においては同一のねじり方向の光学活性物質 を混合しているので、ΔP-1≒0となる混合比率の巾を 広くできる。従ってネマチック液晶組成物の固有ピッチ の温度依存性をコントロールするのが極めて容易であ る。さらに、ΔP-1≒0での20℃での旋回能P-1の値 を比較例4と比べてみると第16表に示すようになる。

52

[0106]

【表16】

等 16 表

	実施例 7	比較例4
Δ P <sup>-1</sup> (20-70)	0.01	0.14
P <sup>-1</sup> (20)	0.048	0.021

【0107】P-1 (20) の値は実施例7に比べて比較例4では約半分である。つまり、実施例7では比較例4 40に比べて光学活性物質の量が少なくて済む。

### 実施例8

一般式(IV)に属する、特開昭61-210056に記載される、S(+)-2-オクタノールを出発原料として得られるらせんのねじれ方向が左である前述の光学活性物質B-15と、らせんのねじれ方向が同じく左である前述の光学活性物質C-9とを混合比率を変えて、前述のネマチック液晶組成物Aに合計して1重量%になるように添加して、得られた液晶組成物の旋回能P-1の温度依存性を測定した。化合物B-15と化合物C-9の50

混合比率を変えたときの $20\sim70$ °Cでの $\Delta$ P<sup>-1</sup>の変化を第19図に示す。化合物B-15の添加量が0.63 重量%の時に $\Delta$ P<sup>-1</sup>=0となり、 $\Delta$ P<sup>-1</sup> $\Rightarrow 0$ (-0.1 $\leq \Delta$ P<sup>-1</sup> $\leq 0.1$ )となる添加量は $0.1\sim0.88$ 重量%と非常に巾が広くなっている。比較例4および比較例5と比べても $\Delta$ P<sup>-1</sup> $\Rightarrow 0$ となる混合比率の巾は著しく広いので、固有ピッチの温度依存性をコントロールするのが極めて容易であることがわかる。さらに $\Delta$ P<sup>-1</sup> $\Rightarrow 0$ となる混合比率での20°Cの旋回能P<sup>-1</sup>の値を比較例4と比べてみると第17表に示すようになる。

[0108]

【表17】

17

* *		·
	実施例 8	比较例 4
Δ P <sup>-1</sup> (20-70)	0.01	0.14
P <sup>-1</sup> (20)	0.046	0.021

【0109】P-1 (20)の値は実施例8は比較例4の 2倍以上である。つまり、実施例8は比較例4に比べて 光学活性物質の量が少なくて済む。

### 実施例9

一般式 (V) に属する、R (-) -2-オクタノールを 出発原料として得られるらせんのねじれ方向が右である 前述の光学活性物質B-16と、構造は前述の化合物C - 9 と同じだがらせんのねじれ方向が右である光学活性 物質C-12とを混合比率を変えて、前述のネマチック 液晶組成物Aに、合計して1重量%になるように添加し て、得られた液晶組成物の旋回能P-1の温度依存性を測 定した。各混合比率における20~70℃でのΔP-1を\*

\*第20図に示す。化合物B-16の添加量が0.22重 **量**%の時にΔP<sup>-1</sup>=0となり、ΔP<sup>-1</sup>≒0 (-0. 1≤ ΔP-1≤0.1)となる添加量は0.0~0.41重量 10 %と巾が広い。実施例9は比較例4および比較例5と比 ペても Δ P -1 ≒ 0 となる混合比率の巾が著しく広いの で、固有ピッチの温度依存性をコントロールするのが極 めて容易である。また、△P-1=0の時の20℃での旋 回能P-1の値を前記の(3)式を用いて概算してみると 第18表に示すようになる。

54

[0110] 【表18】

第 18

	突施例 9	比較例4
P <sup>-1</sup> (20)	0.048	0.028

【0 1 1 1】 P-1 (2 0) の値は実施例 9 の方が比較例 4に比べて約2倍大きい。これは所定の固有ビッチを得 るためには、(1)式から明らかなように実施例9は比 較例4の半分位の光学活性物質の添加量で済むというこ ということには、その分安価で、元のネマチック液晶組 成物の特性に影響を与えないということの二つの利点が ある。

### 実施例10

前述の光学活性物質B-5とC-3を混合比率を変え て、前述のネマチック組成物Aに合計して1重量%にな るように添加して、得られた液晶組成物の旋回能P-1の 温度依存性を測定した。各混合比率における20~70 ℃での A P-1を第21図に示す。 化合物 B-5の添加量 が 0. 4 0 重量%の時に $\Delta P^{-1} = 0$ となり、 $\Delta P^{-1} = 0 ※ 40$ 

※ (-0. 1≦ΔP<sup>-1</sup>≦0. 1)となる混合比率は0. 3 0~0.55重量%と巾が広くなっている。また、0. 1≦△P-1となる混合比率は0.55~1.0重量%と 非常に巾が広い。実施例10を比較例5と比べると、実 とを示している。光学活性物質の添加量が少なくて済む 30 施例 10 の方が比較例 5 よりも $\Delta P^{-1}$  = 0 となる混合比 率の巾が著しく広いため、固有ピッチPを温度によらず 一定にするのが容易である。また、実施例10の方が比 較例5よりも0.1≦Δ P゚゚¹ となる混合比率の巾が著し く広いため、しきい値電圧Vthの温度依存性を小さくす る目的で、固有ピッチPの温度依存性を調整するのが容 易である。また、ΔP<sup>-1</sup>=0の時の20℃でのP<sup>-1</sup>を概 算してみると第19表のようになる。

[0112]

【表19】

第 19 表

	実施例10	比较例 5
p <sup>-1</sup> (20)	0.048	0.032

【0113】P-1(20)の値は実施例10に比べて比 較例4はかなり小さい。つまり実施例10では比較例5 に比べて光学活性物質の添加量が少なくて済むので、元 のネマチック液晶組成物の特性に与える影響が少ない点 50 10 μmにするために必要な添加量の合計は2.5 重量

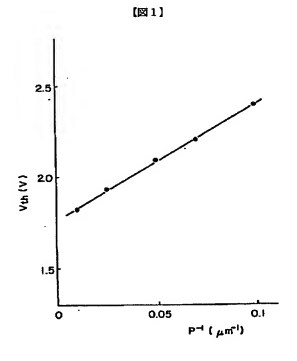
で優れている。SBE方式に適用する場合の通常のセル 厚7μm位を考えると、固有ピッチPの値としては10 μm程度にしてやる必要がある。実施例7の場合にP= %となり、実施例8では2. 2重量%となり、実施例9 では2. 1 重量%となり、実施例10では2. 1 重量% となる。一方、比較例4の場合ではP=10µmにする ためには添加量の合計は4.8重量%となる。比較例4 の光学活性物質C-1は室温では透明な液体であるた め、得られる液晶組成物のNI点はその添加量がかなり 多くなっていることにより、かなりの低下がある。これ を補うためにはネマチック範囲の上限が高い液晶化合物 (高温液晶化合物) を加えてやる必要がある。 これらの 高温液晶化合物は一般に粘度が高いため、液晶組成物の 粘度は上昇し、光学活性化合物自体の粘度も高いことを 考えると得られる液晶組成物の粘度はかなりの上昇が起 こってしまい、その粘度の上昇は応答速度を遅くしてし まうという不利益をもたらす。前述のTN方式の場合は 固有ビッチが100~200μm程度で良いため、添加 量も少なくて良いのでNI点や粘度に及ぼす影響も少な いが、より短いピッチが要求されるSBE方式等では添 加量も大幅に増えてくる。本発明においてはらせんのね じれ方向が同じ光学活性物質を用いることにより、その 添加量を抑え、得られる組成物の粘度上昇を抑制してい る。実施例7~10は一般式 (III) や一般式 (V) で示 されるような△P-1 (20~70) が正ではあるが、そ れ程大きくない光学活性物質とねじり方向が同一で AP

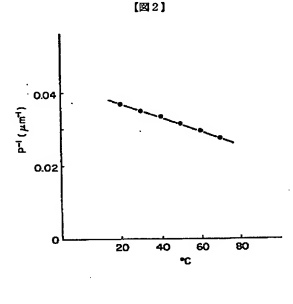
 $^{-1}$  (20~70) が負でその絶対値が比較的小さい光学活性物質とを組み合わせた場合である。これらの実施例のように、SBE方式、DGH方式そしてPC方式に用いるために固有ピッチPの温度依存性をなくする目的には、 $\Delta P^{-1}$ が正で小さい光学活性物質とねじり方向が同一で $\Delta P^{-1}$ が負でその絶対値が小さい光学活性物質を組み合わせれば、 $\Delta P^{-1} = 0$ となる混合比率の巾が広くなるので、非常に容易に目的が達せられることがわかる。なお、添加量が少なくて済むという点ではどちらも室温付近での固有ピッチは短い程良い。このように、光学活性物質をわずかに添加しただけで、非常に容易にネマチック液晶組成物の固有ピッチをコントロールできることは工業的に極めて重要なことである。

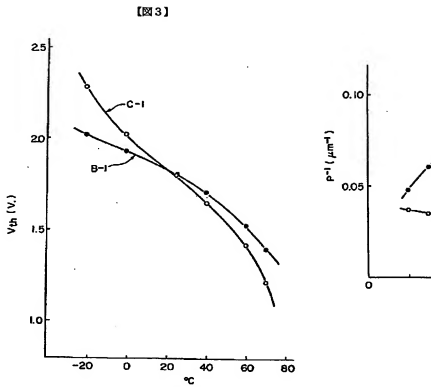
56

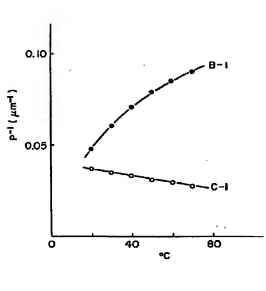
### 【図面の簡単な説明】

図1はしきい値電圧の旋回能依存性を示す図であり、図2、図4、図5、図6および図12はそれぞれ旋回能の温度依存性を示す図であり、図3、図7、図8、図9、図10および図17はしきい値電圧の温度依存性を示す図であり、図11、図13、図14、図15、図16、図18、図19、図20および図21はそれぞれ規格化された旋回能の20~70℃における温度依存性を示す図である。

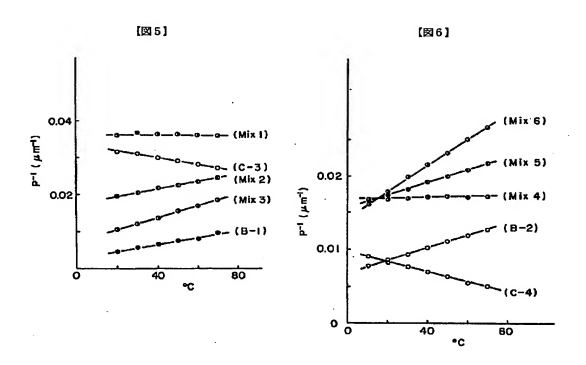


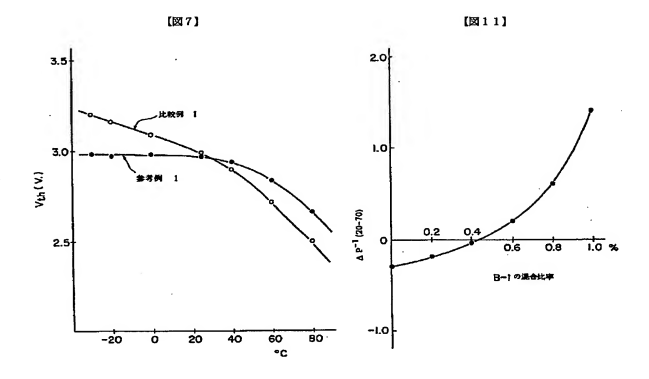


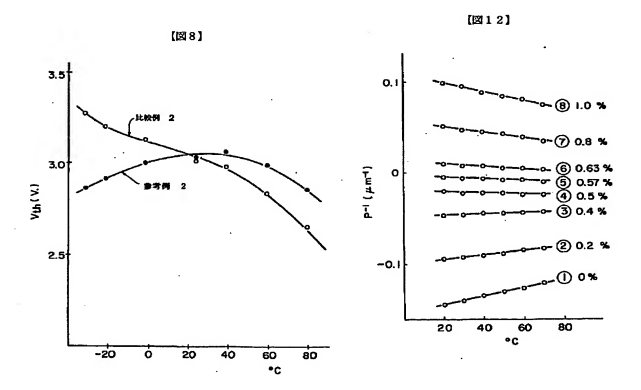


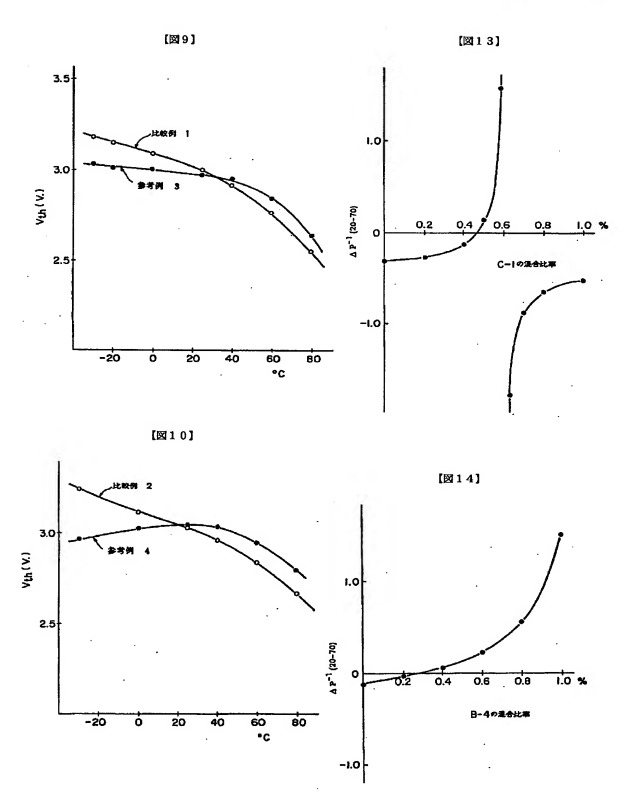


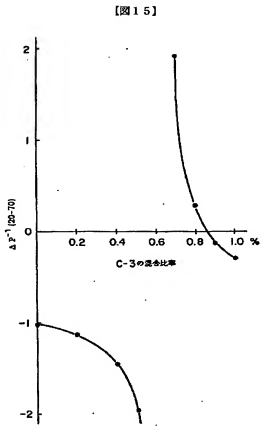
【図4】

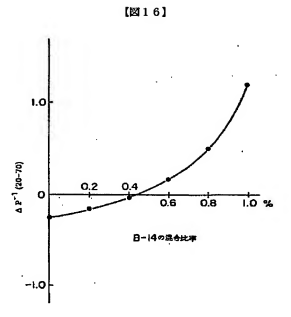


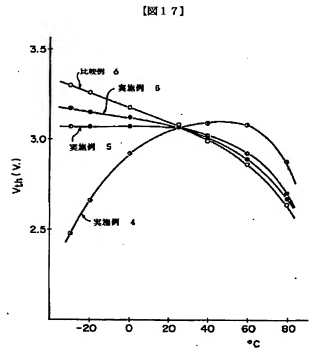


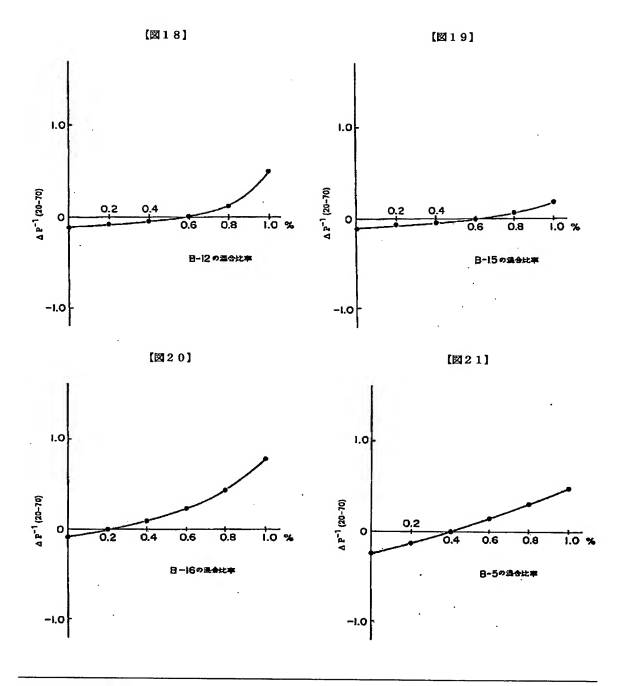












フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C09K 19/46		9279-4H		
G02F 1/13	500			